This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A) 平3-161441

⑤Int. Cl. 5
A 61 K 31/47
31/535
// C 07 D 215/26
215/48
215/56
265/38
498/04

識別記号 ADP AEP 庁内整理番号 7252-4C

④公開 平成3年(1991)7月11日

7019-4C 7019-4C 7624-4C

7019-4C

8615-4C C 07 D 498/04

112 T

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

図発明の名称

メイラード反応阻害剤

②特 頭 平1-301413

②出 題 平1(1989)11月20日

⑩発 明 者 井 上

淳 大阪府摂津市正雀 4 丁目13番57号

大阪府大阪市中央区平野町2丁目5番8号

明細夢

1. 発明の名称

メイラード反応阻害剤

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

1

〔式中、 X は ヒドロキシル茲、=0.=N-R3 又は =N(→0)-R3を表わし、

YはXがヒドロキシル誌又は =0 の場合には水素原子又はヒドロキシル誌を扱わし、その他の場合には -0-R4(ただし、-R3 と-R4 とはヒドロキシル誌を有していてもよい同一の芳香 6 異環の解復する 2 個の炭素原子上の各結合手を表わす。)を表わし、

ては、Xが ヒドロキシル茲の場合にはヒドロキシ

ル芸を表わし、その他の場合には =0 を表わし、 Wは 水菜原子又はヒドロキシル基を表わし、

……は全体で3個の共役二重結合を表わすか又は 短形成炭素原子間における2個の共役二重結合を 扱わし、

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

水発明はメイラード反応として知られたブドウ

振等によるタンパク質の劣化の防止に関し、詳し くはブドウ糖がタンパク質に非酵素的に結合して 生ずるアマドリ転移生成物の生成阻害剤に関する。 【従来の技術】

タンパク質がプドゥ榧等の遠元糖と非酵素的に 反応(以下「グリコシル化」という。)して褐色 化する反応はメイラードによって1912年に報 告 [Maillard, L.C., Compt. Rend. Soc. Biol., 72: 599(1912)] されて以来、食品化学の分野に おいてはメイラード反応の名で広く知られてきた。 すなわち、貯蔵又は加熱処理を受けた食品中でタ ンパク質とブドウ姫とが反応して褐色化し、つい にはタンパク質分子間に交差結合が生じることに よりタンパク質の変成が起こることが知られてい た。その後、赤血球中においてヘモグロビンの小 成分であるHbaic が糖尿病患者において増加し ているとのラーパーの報告(Rahbar. S., Clin. Chim. Acta, 22: 296(1968)) を機に、生体内にお けるプドゥ糖とタンパク質との反応が注目され、 H baic の構造の解析を通じて、メイラード反応

化し蛍光を発するに至る。

この様な背景のもとで、生体内におけるメイラード反応を阻害する物質の探索が行なわれつつあり、例えば、前記ブラウンリー等によりアミノグアニジンがインピトロ(in vitro)でメイラード反応を阻止すること及び同物質の投与が臨尿病ラットの動脈壁におけるAGEの生成を抑制する事

が生体内においても起こっていることが確認されるに至った。

このような進行したグリコンル化生成物は運常AGE (Advanced Clycosilation End product) と略称されるが、AGEの生成に伴い、タンパク質の生物学的適応性が減弱し溶解度が低下し、プロテアーゼの作用を受け難くなり、多くは黄褐色

を発表している。また特開昭62-142114 号明細杏においてアミノグアニジン、αーヒドラ ジノヒスチジン及びリジンがアマドリ転移生成物 中の活性カルボニル茲と反応してこれを封鎖し、 AGE生成を阻害することが示唆されており、特 開昭64-56614号明細杏において、例えば チオセミカルバジド類、1、3-ジアミノグ昭64 ジン、ベンソイルヒドラジン等、及び特別昭64 -83059号明細杏において各種グアニジが 事体がメイラード反応を抑制することが開示されている。

【発明が解決しようとする課題】

上記各特開昭明細事においては、メイラード反応の最終生成物であるAGEの生成団を指標でいるイラード反応の阻客剤の検討を行なっているが、本発明者はメイラード反応におけるタンクでの重合の段階における直接的原因物質であるでは、サセがでの生成自体を阻容することにより極めて効果的なメイラード反応の阻容がの生成阻害などの観点から、アマドリ転移生成物の生成阻

客を実験上の指揮とした。 クンパク質のリジン 残基のεーアミノ基の非群素的グリコシル化によ って生成するアマドリ転移生成物である ε-N-(furonyl-methyl)-L-lysine (以下「フロシン」と いう。)の測定値をタンパク質の非酵素的グリコ シル化の指標となし得ることは、 Bruggemann 等 [] Bruggemann et al., Lebensa, Unters. For sch., 137: p.137-143 (1968)] および finot 等 [P A. Finot et al., Experientia, 24: p.1097 -1099 (1968)] によって報告されている。 本発明 者はプドゥ姫含有タンパク質水溶液を用いてフロ シンを生成させることを試み、適当な生成条件を 求めて検討を重ね、それにより確立した条件に従 って種々の物質のフロシン生成阻害効果の有無お よび強さについて検討した。その結果本発明者は、 キノリンキノン類化合物に強力な効果を有するも のがあることを発見し、更に検索を重ねて、各種 の置換基を有するキノリンキノン類化合物及びそ の遠元型化合物に同等のフロシン生成阻害効果が あることを見いだすとともに、更にキノン又はキ

ル基を表わし、その他の場合には =0 を表わし、Wは 水素原子又はヒドロキシル基を表わし、……は全体で 3 個の共役二重結合を表わすか又は 環形成炭素原子間における 2 個の共役二重結合を表わし、

ノリンキノン類から誘導し得るその他の化合物に も同様に強力な効果があるごとを発見して、メイ ラード反応阻害剤としての本発明を完成した。

【問題点を解決するための手段】

すなわち本発明は、一般式(1)

$$\begin{array}{c}
X \\
Y \\
\downarrow \\
Z
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
Z
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(1) \\
\end{array}$$

[式中、 X.は ヒドロキシル基、 =0. =N-R.3 又は =N(→0)-R3を表わし、

YはXがヒドロキシル基又は =0 の場合には水素原子又はヒドロキシル基を表わし、その他の場合には -0-R4 (ただし、-R。と-R4 とはヒドロキシル基を有していてもよい同一の芳香 6 員項の構接する 2 個の炭素原子上の各結合手を表わす。)を表わし、

乙は、Xが ヒドロキシル基の場合にはヒドロキシ

一般式(I)で示される化合物としては、例え ば後記表1に示す各化合物が特に好ましているのと して挙げられる。一般式(I)で示される化合物 のとして許容し得る塩としては、例えば、カリウム塩等のアルカリ金ムカリウム塩、カックネシウムカリカム塩、類の原理を に、塩、塩酸塩、砂酸塩等のの塩が特に変し、 は酢、マレインのの質機酸の塩、 で、これらのに限定されている各種の塩が用いられる。

本発明のメイラード反応阻害剤は、経口投与のための例えば錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤若しくはカプセル剤等、注射のための例えば水性若しくは非水性の注射用溶液剤、注射用整濁剤若しくは注射用乳濁剤等、又は点眼のための例えば点眼液剤、もしくは点眼軟膏剤等の適宜の形態にすることができる。

本発明のメイラード反応阻害剤を経口投与用錠 剤の形態とするには、例えばヒドロキンプロビル セルロース、結晶セルロース、コーンスクーチ、

(実験例)

本発明のメイラード反応阻害剤の効果は下記の 通りの実験により表1に記載した被験物質Tー 1 ~T-11について確認した。各被験物質はいず れも既知物質であり、次の通りの方法にて入手し た。

T-1: 特公昭35-2269号の記載に従って4.5,6,8-テトラヒドロキシキノリンー2-カルボン酸を得、アルカリ性水溶液中過酸化水素により酸化して得た。

ポリピニルピロリドン、メク矮酸アルミン酸マグ ネシウム等の希釈剤、ステアリン酸マグネシウム 等の滑沢剤、繊維素グルコン酸カルシウム等の崩 **壊剤、グルタミン酸又はアスパラギン酸苺の溶解** 補助剤その他錠剤の製造に通常使用される成分を 加えることができる。本発明のメイラード反応阻 客剤を水性注射剤とするには例えばリン酸塩等の 設面剤、クロロブタノール等の保存剤、亜硫酸ナ トリウム帝の安定化剤、塩化ナトリウム帝の等張 化剤その他注射剤の製造に通常使用される成分を 加えることができる。本発明のメイラード反応阻 客剤を点眼剤の形態とするには、例えば、リン酸 塩、ほう酸塩、酢酸塩等の緩衝剤、クロロプタノ ール、塩化ベンザルコニウム等の保存剤、亜硫酸 ナトリウム又はエデト酸ニナトリウム等の安定化 剤、塩化ナトリウム、塩化カリウム及びグリセリ ン等の等張化剤、又はポリソルベート80、シク ロデキストリン等の溶解補助剤、その他点眼剤の 製造に通常使用される成分を加えることができる。 【作用】

T-2、T-9: G.S.Baiva et al., Journal of Medicinal Chemistry, 16: p 134 (1973) に 準じて 2, 5 - ジメトキシアニリンより合成。 T-3: T-2を常法により酸化して得た。 T-4、T-5及びT-6: L. Baxter et al., JCS Perkin 1: p.2374 - 9 (1973) に準じて 2, 5 - ジメトキシアニリンより 4, 5, 8 - トリヒドロキシー 2 - メトキシカルギニルキノリン を合成し、常法により酸化、加水分解又は加水分解後酸化することにより、それぞれ目的物を得た。 T-7、T-8: H. Link et al., Helvetica Chimica Acta、65、p 2645 (1982) に準じて合成して得た。

T-10: 市販試獎(レザズリン: No. 19,930 -3・アルドリッチ社)

T-11: T-1及びの-アミノフェノールより、特公昭36-1782号の記載に従って致した。

(突\为注)

牛血波アルプミン(No A-8022:シグマ社)(

以下「BSA」と略記する。)及びpH7.3の 50mMリン酸級衝波及び表1に示す各被験物質 及びアミノグアニジンを用いて下記の通りのサン プル溶液を無菌的に調製し、37℃で4週間保存 し、非酵素的グリコシル化の進行に伴って生成す るフロシンを Schleicher 等の方法 [E. Schleicher et al., J. Clin. Biochem., 19: p 81-87 (1981)] に準じて高速液体クロマトグラフィーに より定盤した。すなわち、反応後のサンブルを透 祈後、各1 m l を疎結乾燥し、6 N 塩酸 l m l を 加えて100℃で20時間加水分解を行い、塩酸 を留去した後、水1mlを加えて0.45μmの フィルターにて遮過し、高速液体クロマトグラフ ィー用の試料とした。カラムにはODS-120 T(東ソー)を、溶離液には7mMのリン酸溶液 を用い、検出波長280 n m 及び254 n m に て の吸収ピークの比が3.9:1であるピークをフ ロシンのピークとした。

(リン酸級面波中の組成)

(正常群): BSA 20mg/ml

т- 1	HOW AND	7 7 8
т – 2	OH OH OH	7 9 . 9
т – з	O OH N CF3	7 3 . 4
T4	N COOCH3	9 2 . 5.
T - 5	OH OH COOH	78.9
т ~ 6	O CH	7 6. 0
т - 7	HCCC HCCC N	79.9

(対照群): BSA 20mg/ml+ブドウ糖

5 0 m M

(被験群): BSA 20mg/ml+ブドウ糖50mM+被験物質5mM

各群のサンブルのフロシン定型結果より、次の式を用いて各被験物質のフロシン生成阻害率を算出した。

阻害率(*)= (c-d) + (c-n) × 100

但し、c:対照群のフロシンのピーク面領

d: 波験群のフロシンのピーク面積

n:正常群のフロシンのピーク面積

(結果)

次の表1に示すとおり、 T-1~T-11の各 被験物質において、メイラード反応の公知の阻害 剤たるアミノグアニジンに較べて、それぞれ著し く強い阻害効果が認められた。

表 1

被験物質		阻害率	(%)
	 		

	<u></u>
T - 8	96.9
T - 9 0 0H	99.5
T - 1 0	73.8
T - 1 1	9 6 . 6·
アミノグアニジン	7. 5

【実施例】

本発明のメイラード反応阻容剤の製剤実施例を 示す。但し、成分記載における略号は上記表1に 記載の各化合物を示す。 (実施例1) 内服垃

下記成分を1錠分として常法により製造する。

必要に応じ糖衣を施す。

T-1

100mg

乳糖

8 0 m g

コーンスターチ

17 mg

ステアリン酸マグネシウム 3 m g

(実施例2) 内服錠

下記成分を1錠分として常法により製造する。

必要に応じ糖衣を施す。

T-2

5'0 mg

コーンスターチ

9 0 m g

乳糖

3 0 mg

th 0497 at #t#0-2

2 5 m g

ステアリン酸マグネシウム 5 m g

(実施例3) カブセル剤

下記成分を常法に従って混和し、顆粒状とした

ものをカプセルに各1個100mg充塡する。

T - 5

10 mg

コーンスターチ

4 5 m, g

ポリソルベード80

0. 2 g

亜硫酸ナトリウム

0.2g

<u> 滅菌精製水 全 100 m 1</u>

(実施例6) 眼軟膏剤

下記成分を常法により混和して眼飲膏剤を製す

る。

T - 1 1

0.5 g

I 0 0 g

千旁製薬株式会社 符許出願人

20 mg 孔珽

結晶セルロース

2 4 m g

タルク

0.5 mg

ステアリン酸マグネシウム 0.5 mg

(実施例4) 注射剂

下記成分を常法により混合して溶液とし、違過 した後パイアルに充塡しオートクレーブにて蔵菌 して製する。

T - 7

2 0 mg

クロロブタノール

5 m g

注射用水_____ 全 1 m l

(実施例5) 点眼剤

下記の成分を常法により混合して溶液とし、遊 過越餡して製する。

T - 1 0

0.5 g

ほう酸

1.0 g

ほうひ

適量(pH7.0)

塩化ナトリウム

0.25g

エデト酸ニナトリウム

0.02g

クロロプタノール

0.2g